PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 02255822 A

(43) Date of publication of application: 16.10.90

(51) Int. CI

C08G 18/44

(21) Application number: 01114686

11001. 01114000

(22) Date of filing: 08.05.89

19.12.88 JP 63319826

(71) Applicant:

DAICEL CHEM IND LTD

(72) Inventor:

MURAI TAKAAKI FUJII TATSUMI

(54) PRODUCTION OF POLYURETHANE

(57) Abstract:

(30) Priority:

PURPOSE: To obtain a polyurethane excellent in mechanical strengths and wet heat resistance and improved in low-temperature properties by reacting an organic diisocyanate compound with a specified polycarbonate diol.

CONSTITUTION: A method of producing a polyurethane by reacting an organic diisocyanate compound with a compound having at least two active hydrogen atoms in the molecule, wherein a polycarbonate diol obtained by reacting at least one member selected from the group consisting of a compound requiring a dehydrochlorination process, an alkylene carbonate, a diaryl carbonate and a dialkyl carbonate with an aliphatic diol is used as the compound having active hydrogen atoms. As the above aliphatic diol, a mixture of 20-80wt.% polyether polyol of an MW of 300-2000 with 80-20wt.% at least one member selected from among 20C or lower polyalcohols is used.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-255822

MInt. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)10月16日

C 08 G 18/44

NDW

7602-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 ! (全8頁)

60発明の名称

ポリウレタンの製造方法

到特 願 平1-114686

❷出 願 平1(1989)5月8日

優先権主張

@ 発明者

村 并 孝 明

広島県大竹市玖波 4丁目13-5 広島県大竹市玖波 4丁目 4-2

@発 明 者

人

勿出 頭

藤 井 龍 美 ダイセル化学工業株式

大阪府堺市鉄砲町1番地

会社

明細管

1. 発明の名称

ポリウレタンの製造方法

2. 特許請求の範囲

有機ジイソシアネート化合物と分子内に2個以上の活性水素を有する化合物とを反応させてポリウレタンを製造するに当たり、用いられる活性水素を有する化合物が、脱塩酸工程を必要とする化合物、アルキレンカーボネート、ジアリールカーボネート、ジアルキルカーボネートからなる群から遺ばれる1種類と脂肪族ジオールとを反応させて得られるポリカーボネートジオールであって、該脂肪族ジオールが

①分子量300~2000ポリエーテルポリオ~ル20~80重量%

②炭素数20以下の多価アルコールの中から選ばれる少なくとも1種類を80~20重量%の比単で混合したものからなることを特徴とするポリウレタンの製造方法。

3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本発明は、ポリウレタンの製造方法に関する。 さらに群しくは、常温で被状あるいは容易に融 解する固体状で、作業性にすぐれた、低融点のポ リカーポネートジオール化合物に有機ジイソシア ネート化合物を反応させて得られるポリウレタン の製造方法に関する。

[従来技術]

ポリウン等の機能、エラストマー、機構科などが用いている。 では、エラストマー、燃料は、エラストマー、原料は、エラストマー、原料は、エラストマーの主原料は、エラストマーの主原料は、カールとのでは、カールとは、カールとのでは、カールを変更ないのでは、エールを変更ないのであれば、その要求性能に応いる。 雅の用途に使い分けされている。

しかしながら、ポリエーテルポリオールはエーテル結合を有するためこれを用いて製造されたウレタン樹脂は耐熱性、耐酸性が悪いという欠点をもっている。

一方、ポリエステルポリオール、ポリラクトンポリオールはエステル結合を有するためこれを用いて製造されたウレタン樹脂は耐水性に劣るという欠点をもっている。

これらの欠点を克服した新しいウレタン樹脂を得るためには原料として分子構造中にカーポネート結合を有するポリオールを用いることが損喝されている。

現在最も広く用いられているポリカーポネートポリオール、すなわち、分子構造中にカーポネート結合を有するポリオールは分子構造中に次式 (1)で示すように1、8-ヘキサンジオールを基本情格として有している。

度、耐湿熱性に優れ、かつ、低温特性が改善され たポリカーポネートジオール系ポリウレタンを合 成し得ることを見出し、本発明に到った。

[発明の構成]

即ち、本発明は、

「有機ジイソシアネート化合物と分子内に2個以上の活性水常を有する化合物とを反応させてポリウレタンを製造するに当たり、用いられる活性水常を有する化合物が、脱塩酸工程を必要とする化合物、アルキレンカーボネート、ジアルキルカーボネートのらなる群から選ばれる1種類と脂肪族ジオールとを反応させて得られるポリカーボネートジオールであって、 薬脂肪族ジオールが

- ①分子量300~2000ポリエーテルポリオール20~80電量%
- ② 炭素数 2 0 以下の多価アルコールの中から選ばれる少なくとも 1 種類を 8 0 ~ 2 0 重量%の比率で混合したものからなることを特徴とするポリウレタンの製造方法」

ı

HO (CH2.) R [OCO-

 $-(CH_2)_{8}]_{n}OH$ (1)

この基本骨格中に1、6-ヘキサンジオール構造を有しているポリカーボネートジオールは、それを用いて得られるポリウレタン樹脂が機械強度、耐熱性、耐湿性など、非常にバランスのとれたものであり、工業的に容易に製造される利点も有している。

[発明が解決しようとする課題]

しかし、この1、6 - ヘキサンジオール構造を基本骨格中に有しているポリカーボネートジオールは、結晶性を有しているため、これを用いて得られるポリウレタン機能は低温特性に劣るという欠点がある。

一方、 低温特性に 優れるポリエーテルポリオール系ポリウレタン は耐熱性に欠けるという問題点を有している。

本発明者らは、これらの問題点を解決し機械強

である。

本発明のポリウレタンの製造方法に用いるポリカーボネートジオールの1成分となる化合物の中で脱塩酸工程を必要とする化合物としてはホスゲン、ピスクロルホルメートなどがある。

アルキレンカーボネートとしてはエチレンカーボネート、1,2-プロピレンカーボネート、1,2-プロピレンカーボネート、1,2

ジアリールカーボネートとしてはジフェニルカーボネート、ジナフチルカーボネートなどがある。 ジアルキルカーボネートとしてはジメチルカー ボネート、ジエチルカーボネートなどが挙げられる。これらは、いずれも公知の方法により、以下 に述べるジオール化合物と反応してポリカーボネートジオールを形成することができる。

本発明のポリウレタンの製造方法における①ポリエーテルポリオールとしてはジエチレングリコール、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコール、トリプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール等の種々の多価アルコールに

プロピレンオキシドを開環重合させたポリプロピレングリコール、更にはエチレンオキシドとプロピレンオキシドを共重合させたポリエーテルポリオール等が挙げられる。

また、テトラヒドロフランの開瀬重合体である ポリテトラメチレングリコール等も用いることが できる。

これらのポリエーテルポリオールの分子量は3 00~200であることが好ましい。

分子量が300以下ではポリエーテルポリオールのもつ特性が充分発揮されず得られるカーボネートジオールの低温特性は改良されない。

また、分子量 2 0 0 0 以上のポリエーテルポリオールを用いた場合、カーボネートジオールの持つ特性を出そうどすると、得ようとするカーボネートジオールの分子量は最低 4 0 0 0 ~ 5 0 0 0 となる。

このような分子量のポリオールは実質上ウレタン顕料として意味をなさないものである。

これらのポリエーテルポリオールは単独でまた

また①のポリエーテルポリオールが80重量% より多くなると②である炭素数20以下の多価ア ルコールを併用する意味がなくなることとカーポ ネート結合のもつ特徴が失われ、これを用いて合 成されるポリウレタンにおいて機械強度などが得 られない。

本発明において用いられるジアルキルカーボネートとしては、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネートが好適である。

炭素数 2 0 を越えるものを用いても工業的に優れた好ましいポリカーポネートジオールは得られない。

本発明において用いられるポリカーポネートジ オールを得るための反応を一般式で表わすと下記 のようになる。

n R - O C O - R + (n+1) H O - R - O H

O

は2種以上混合して用いても良い。

以上①のポリエーテルポリオール20~80重 量%に②である炭素数20以下の多価アルコール の中から選ばれる少なくとも1種類を80~20 重量%の割合になるように仕込んで反応させる。

②である炭素数20以下の多価アルコールとしては以下のものが使用可能である。

エチレングリコール、1、2ープロバンジオール、1、3ープタンジオール、2ーメチルー1.
3ープロバンジオール、ネオペンチルグリコール、ネオペンチルグリコールのヒドロキシンピバリン酸エステル、2ーメチルペンタンジオール、3ーメチルペンタンジオール、2、2、4ートリメチルー1、6ーヘキサンジオール、3、3、5ートリメチルー1、6ーヘキサンジオール、2、3、5ートリメチルペンタンジオールなどである。

①のポリエーテルポリオールが20重量%より少ない場合には得られるポリカーボネートジオールの低温特性が悪く、本発明の目的とする性能が得られない。

HO-R'(-OCO-R')_n -OH+2nROH

(Rはアルキル基または塩素、R はポリエーテルポリオールまたは1、6ーヘキサンジオール残基)

この際、原料に使用した2種のジオール化合物は、カーボネート結合でランダムに分子内に組みこまれる。

ーつをHO-R¹ - OH、もう一方をHO-R² - OH とすると-O-CO-R1-O-C-O-

とがランダムに分子内に存在する。

カーボネート結合によりポリエーテル値がラン ダムに結合されることにより枯晶性をくずし、得 られたカーボネートジオールが低温特性を示すこ とになる。

では次に

①分子量300~2000ポリエーテルポリオール20~80重量%

② 皮素数 2 0 以下の多価アルコールを 80~ 20 蛍 番 %

の両者を混合した脂肪族ジオールと反応させるもう一つの原料としてジアルキルカーボネートを用いた場合についてその反応の手順などの状況を詳細に説明する。

反応には、エステル交換で通常用いられる触媒 を用いることができる。

例えばリチウム、ナトリウム、カリウム、ルピジウム、セシウム、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、パリウム、亜鉛、アルミニウム、チタン、コバルト、ゲルマニウム、スズ、鉛、アンチモン、ヒ素およびセリウムのような金属ならびにこれらのアルコキシドがある。

別の好適な触媒の例を挙げると、アルカリおよびアルカリ土類金属の炭酸塩、ホウ酸亜鉛、酸化

ルカーボネートが一部共沸して散逸する場合には、 原料を計量して仕込む場合にこの散逸量を見込ん でおくのがよい。

前記反応式によるとジアルキルカーボネート n モルに対してジオール 化合物 (n+1) モルが理論モル比であるが、実際にはジアルキルカーボネート/ジオール化合物のモル比を理論モル比の1.1~1、3にするのがよい。

反応は常圧で行なうことができるが、反応後半に減圧下、例えばimaRg ~ 200mmRg で行ない、反応の進行を早めることができる。

本発明におけるポリカーポネートジオールの分子量は、原料のジオール化合物と、ジアルキルカーポネート、ジアルキレンカーポネートなどとの反応モル比を変えることにより調節することができる。

即ち、前式のnを調節することで、分子量の制 額が可能である。

用い得る有機ジイソシアネート化合物としては 以下のようなものがある。 亜鉛、ケイ酸鉛、ヒ酸鉛、炭酸鉛、三酸化アンチ 、モン、二酸化ゲルマニウム、三酸化セリウム、お よびアルミニウムイソプロポキシドがある。

特に有用で好ましい触媒は、有機酸のマグネシウム、カルシウム、セリウム、バリウム、亜鉛、スズ、チタンなどの金属塩のような有機金属化合物である。

触媒の使用量は出発原料の総重量の0.0001%~ 1.0 %が適当である。

好ましくは0.00! ~0.2 %である。

反応温度は80℃~220 ℃程度が好ましい。

反応初期にはジアルキルカーボネートの構点近辺の温度で反応が行なわれ、反応が進行するにつれ、除々に温度を上げさらに反応を進める。

生成したジオール化合物と原料ジアルキルカーボネートとの分離が可能な装置は通常は蒸溜塔付反応器であり、ジアルキルカーボネートを選流させながら反応をおこない、反応の進行とともに生成してくるアルコールを溜出させる。

この時溜出されるアルコールとともにジアルキ

すなわち、2、4トリレンジイソシアネート、2、6トリレンジイソシアネート、4、4 ⁻ ジフェニルメタンジイソシアネート、トリジンジイソシアネート、水磁4、4 ⁻ ジフェニルメタンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、1、5ナフタレンジイソシアネート、カーポジイミド変性MD1、キシリレンジイソシアネート、カーポジイミド変性MD1、キシリレンジイソシアネートなどが挙げられ、1種又は2種以上を用いることが出来る。

また、この際、必要に応じて鎮延長剤を上記説 合物に共存させても構わない。

額延長剤としては活性水素を有する低分子化合物があり、それらの具体例としては以下のようなものがある。

エチレングリコール、プロピレングリコール。
1、4ープチレングリコール、2ーメチルプロパンジオール、ネオペンチルグリコール、ペンタンジオール、1、6ーヘキサンジオール、エチレン

ジアミン、プロピレンジアミン、ヒドラジン、イ ソホロンジアミン、メタフェニレンジアミン、4、 4 ^ ージアミノジフェニルメタン、ジアミノジフ ェニルスルフォン、3、3 ^ ージクロー4、4 ^ ージアミノジフェニルメタンなどが挙げられる。

本発明において、ポリウレタンを製造する方法としてはポリオールと過剰の有機ジイソシアネートを反応させ、末端イソシアネート基を有するプレポリマーを製造し、次にジオール、ジアミンなどの鎖延長剤を反応させてポリウレタンとするプレポリマー法、あるいは全成分を同時に添加してポリウレタンを作るワンショット法等いずれの方法でもとり得る。

また、これらの反応は無溶剤でも溶媒中でも行うことができる。

溶剤としては不活性なものを用いるのが好ましい。具体的には、トルエン、酢酸エチル、酢酸ブチル、メチルエチルケトン、ジメチルフォルムアミド、テトラヒドロフランなどがある。

また。ウレタン化反応に限して、ウレタン化粧

はを使用することも出来る。

例えばオクチル酸スズ、ジブチルスズジラウレート等の有機スズ化合物或いは、N・メチルモルホリン、トリエチルアミン等の3級アミンが挙げられる。

本発明の製造方法で得られたポリカーポネート ジオール系ポリウレタンにおいて、ポリカーポネ ートジオール中の脂肪族ジオールが

①分子量300~200のポリエーテルポリ オール20~80重量%

②炭素数20以下の多価アルコールの中から選ばれる少なくとも1種類を80~20重量%の組み合わせで使用されていることを確認することができる。

[発明の効果]

このようにして得られたポリカーポネートジオールを頂料として得られるポリウレタンは低温特性、機械強度、耐湿無性などバランスのとれたものであり、エラストマー、接着剤、磁気チープのバインダー、スパンデックス等程々の工業的用途

に広く用いることができる。

以下実施例をもって本発明を説明する。

[合成例-1]

複件機、温度計10段の目皿の蒸留塔を備えた2gの丸成フラスコにジメチルカーポネート620g(6,89モル)、1,6ーヘキサンジオール740g(6,27モル)、分子量830のポリテトラメチレングリコール(三菱化成社製PTMG800)640g(0,77モル)、触媒としてテトラブチルチタネート0,30gを仕込み、常圧下でジメチルカーポネートの誘騰下で反応を行ない留出するメタノールを留去させた。

反応缶の温度は徐々に上昇し、200℃に到達し、メタノールの留出がほとんどなくなった時点で減圧操作を開始し最終20mm Hgの減圧下で未反応物を寄去させ反応生成物を得た。

得られたポリカーポネートジオールは0日低55.2、融点的30℃のペースト状物であった。 (合成例-2)

分子量830のポリテトラメチレングリコール

(三菱化成社製 P T M G 8 0 0) 6 4 0 g (0.77 モル)の替わりに分子量 7 5 0 のポリプロピレングリコール (三洋化成工業製サンニックス P P 7 5 0)を6 4 0 g (0.853 モル)用いた以外は合成例 1 と同様に行なって以下のような結果を得た。

得られたポリカーポネートジオールは O H 価 5 7、 1 の 粘稠液状物であった。

(合成例-3)

1.6-ヘキサンジオールの替わりに3-メチルペンタンジオールを740g(6.27モル)用いた以外は合成例1と同様に行なって以下のような結果を得た。

得られたポリカーポネートジオールはOH低5 5. 2の粘稠液状物であった。

〔台成例-4〕

1、6 - ヘキサンジオールの替わりに1、4プタンジオール990g(11モル)用いた以外は 合成例1と同様に行なって以下のような結果を得た。 6. 5融点的30℃のペースト状物であった。

[合成例-5]

1.6-ヘキサンジオール単独の わりに3-メチルペンタンジオールをモル比2/1の比率で 混合して用いた以外は合成例1と間様に行なって 以下のような結果を得た。

得られたポリカーポネートジオールはOHW5 5、8の粘稠液状物であった。

(合成例-6)

分子量830のポリテトラメチレングリコール (三菱化成社製PTMG800)の替わりに分子 量650のポリテトラメチレングリコール(三菱 化成社製PTMG650) を640g(0.98 モル)用いた以外は合成例1と間様に行なって以 下のような結果を得た。

得られたポリカーポネートジオールはOE貸5 7. 2の粘稠液状物であった。

〔比較合成例〕

合成例-1と同様の装置を用いジオール化合物

得られたポリカーポネートジオールはOH毎5 として1.6-ヘキサンジオールを100%用い て、同様にポリカーポネートジオールを得た。

【実施例1~6,比較例】

合成例-1~6および比較合成例で得られたポ リカーポネートジオールを原料とし、以下に示す 反応条件でポリウレタンを合成し、このポリウレ タンから膜厚150μのウレタンフィルムを作成 し、物性を評価した。

〔ポリウレタン反応条件〕

(1)配合

ポリオール 100 🕷 8.3郡 1.4BG MDI 35.6都

溶剤 (DMF) 267.3部

注)ポリオール (Nv2000) / 1.4 B G / M D I N C O / O H -1.03 1.4 BG/ポリオール= 2, 0

(2) クッキングスケジュール

ポリオールを100部, 1. 4 B G を 8. 3部, 溶剤を144部を反応器に仕込み、60℃になる

まで加温する。

次いで、MDI35、6部を追加し、さらに昇

反応器内の温度が80℃になったらそのままの 温度を数時間維持する。

その後、反応器内の温度を60℃になるまで除 熱する。

60℃になった時点で溶剤を123、3部追加 してそのままの温度で熟成する。

(3)ポリウレタンの性状

N V (%) - 35 V 1 S (cp/25℃) -6~8万 溶 剤 - D M F

(4)フイルムの作成

整型紙上にポリウレタン溶液をコートし、 強制党議する。

仕上がり膜厚 (μ) -150

(5)物性測定

J1S3号ダンベル打ち抜き

測定機 島埠オートグラフ

表一1

	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	実施例6	比较例
用いられたポリカーポネート	合成例1の	合成例2の	合成例3の	合成例4の	合成例5の	合成例6の	比較合成例の
ジオール	PCD						
100%モジュラス	49	40	45	60	45	52	69
(kgf/cm ²)							
300%モジュラス	101	60	120	110	108	150	410
(kgf/cm ²)							
杭張力	411	215	458	502	490	520	652
(kgf/cm ²)							
伸び	567	320	550	490	520	540	400
(%)		i					
100%モジュラス	71	102	80	76	73	98	728
(kgf/cm ² , -10℃)							
300%モジュラス	260	150	250	240	270	230	_
(kgf/cm ² , -10℃)						Í	
100%モジュラス	162	350	180	190	146	186	403
$(kgf/cm^2, -30\%)$		1					
300%モジュラス	648	- 1	630	720	598	740	_
(kgf/cm ² 30℃)						}	j

表-1に結果を示す。

表-1で示すように、本発明のポリウレタンは 低温特性に優れている。 (以下余白)

特許出願人

ダイセル化学工業株式会社

手 続 補 正 書 (自発)

平成1年8月7日

特許庁長官 吉田文毅 股

1. 事件の表示

平成1年特許願第114686号

2. 発明の名称

ポリウレタンの製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

郵便番号 590

住 所 大阪府堺市鉄砲町1番地

名 称 (290)ダイセル化学工業株式会社

代表者 児島 童郎

4. 補正の対象

明和 の発明の詳細な説明の欄



特閒平2-255822 (8)

5. 補正の内容

(1) 明細 の第9ページ13行目

「本発明において用いられる・・・」

を

「本発明においてアルキルカーボネートを用いて」 に住正する。

(2) 明細書の第10ページ4行目~5行目

「(R はアルキル基または塩素、R ´ はポリエーテルポリオールまたは 1 , 6 - ヘキサンジ

オール残墓)」

を

「 (R はアルキル基、 R ´ はポリエーテルポリオールの残基または炭素数 2 0 以下の多価アルコールの残甚)」

に修正する。

(3) 明知書の第10ページ7行目

「この際、原料に・・・」

の前に以下を追加する。

「本発明において、脱塩酸工程を必要とする化 合物としてホスゲンを用いた場合、ポリカー

 $HO-R(-OCR^{\circ}OC-OR)_{n}-OH$

1) y

0 0

+ 2 n H C g

(Rはアルキル基、R´アルキレン基を表わす)」

(以下杂白)

ポネートジオールを得る反応は一般式で表わ すと下記のようになる。

13

o

 $H O - R (- O C O - R)_n O H + 2 n H C Q$

Λ

(Rはアルキル基)

本発明において、脱塩酸工程を必要とする化合物としてピスクロロフォーメートを用いた 場合、ポリカーボネートジオールを得る反応 は一般式で表わすと下記のようになる。

n C & - C - R ' - O - C - C &

g I

0

+ (n+1) HO - R - OH